



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer:

**0 285 985
A1**



EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG



Anmeldenummer: 88105053.8



Int. Cl.⁴ C07D 417/06 , C07D 417/14 ,
C07F 9/65 , A01N 43/78 ,
A01N 57/32



Anmeldetag: 29.03.88



Priorität: 10.04.87 DE 3712307



Veröffentlichungstag der Anmeldung:
12.10.88 Patentblatt 88/41



Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL



Anmelder: BAYER AG
Konzernverwaltung RP Patentabteilung
D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)



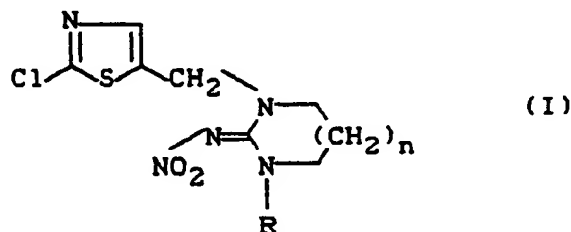
Erfinder: Wolf, Hilmar, Dr.
Haus Gravener Strasse 105
D-4018 Langenfeld(DE)
Erfinder: Becker, Benedikt, Dr.
Metzkausener Strasse 14
D-4020 Mettmann(DE)
Erfinder: Homéyer, Bernhard, Dr.
Obere Strasse 28
D-5090 Leverkusen3(DE)
Erfinder: Stendel, Wilhelm, Dr.
In den Birken 55
D-5600 Wuppertal 1(DE)



3-Substituierte 1-(2-Chlorthiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane.



Es werden neue 3-substituierte 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel
(I)

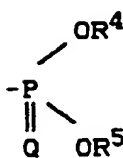


bereitgestellt, in welcher

n für die Zahlen 0 oder 1 steht und

R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, C₅-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Alkenyl, C₃-C₁₀-Alkynyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R¹, -COR², -S(O)_m-R³,

EP 0 285 985 A1



stent, wobei

R¹ für jeweils einen gegebenenfalls substituierten Rest der Reihe Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Thiadiazolyl steht,

R² für Methyl steht - mit der Maßgabe, daß dann n für 0 steht -

oder für gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₅-Alkyl, gegebenenfalls substituiertes C₃-C₅-Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₅-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für Methoxy, C₃-C₂₅-Alkoxy, Benzyloxy oder Phenoxy steht,

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

R³ für gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₅-Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht und

R⁴ und R⁵ für C₁-C₄-Alkyl stehen.

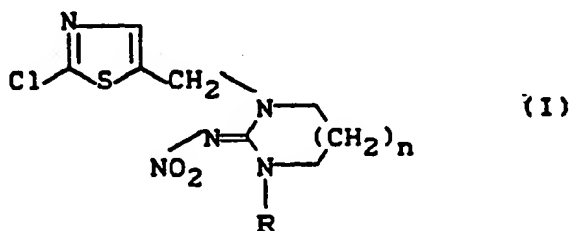
Die Verbindungen der Formel (I) besitzen eine stark ausgeprägte Wirksamkeit gegen tierische Schädlinge, vorzugsweise gegen Arthropoden und Nematoden, insbesondere gegen Insekten und Spinnentiere.

3-Substituierte 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane

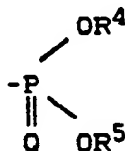
Die vorliegende Erfindung betrifft neue 3-substituierte 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Schädlingsbekämpfungsmitteln, insbesondere als Insektizide.

Es ist bereits bekannt, daß bestimmte organische Nitroverbindungen, wie z. B. 2-Nitromethylen-2H-tetrahydro-1,3-thiazin, insektizide Eigenschaften aufweisen (vgl. US-PS 3 993 648).

Es wurden nun die neuen 3-substituierten 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der allgemeinen Formel (I)



in welcher
n für die Zahlen 0 oder 1 steht und
R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, C₅-C₂₀-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₂₀-Alkyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R¹, -COR², -S(O)_m-R³.



steht, wobei

R¹ für jeweils einen gegebenenfalls substituierten Rest der Reihe Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Thiadiazolyl steht,

R² für Methyl steht - mit der Maßgabe, daß dann n für 0 steht -
oder für gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkyl, gegebenenfalls substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für Methoxy, C₃-C₂₀-Alkoxy, Benzyloxy oder Phenoxy steht,

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

R³ für gegebenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl oder für gegebenfalls substituiertes Phenyl steht,

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht und

R⁴ und R⁵ für C₁-C₄-Alkyl stehen, gefunden.

Als Substituenten für R¹ = gegebenfalls substituiertes Phenyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl.

Als Substituenten für R¹ = gegebenfalls substituiertes Pyridyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl.

Als Substituenten für R¹ = gegebenfalls substituiertes Furyl, Thienyl, Thiazolyl oder Thiadiazolyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl.

Als Substituenten für R² = gegebenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy.

Als Substituenten für R² = gegebenfalls substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen, C₁-C₄-Alkyl.

Als Substituenten für R² = gegebenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkenyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen.

Als Substituenten für R² = gegebenfalls substituiertes Phenyl kommen vorzugsweise in Frage:

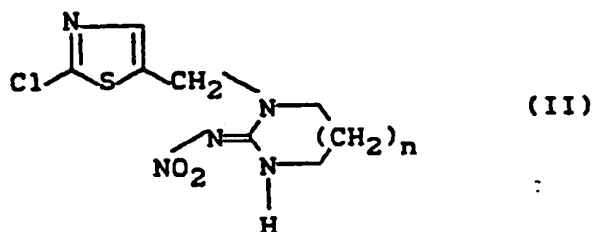
Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl.

Als Substituenten für R² = gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂-Alkyl kommen vorzugsweise in Frage: Halogen.

Als Substituenten für R³ = gegebenenfalls substituiertes Phenyl kommen vorzugsweise in Frage:

5 Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl.

Weiter wurde gefunden, daß man die neuen 3-substituierten 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der allgemeinen Formel (I) erhält, wenn man 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der allgemeinen Formel (II)



20 in welcher
n die oben angegebene Bedeutung hat,
mit Halogenverbindungen der allgemeinen Formel (III)
X - R (III)

25 in welcher
R die oben angegebene Bedeutung hat und
X für Halogen steht,
gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors und gegebenenfalls in Gegenwart eines
Verdünnungsmittels umgesetzt.

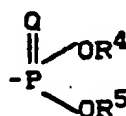
30 Die neuen 3-substituierten 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel
(I) zeichnen sich durch hohe Wirksamkeit als Insektizide aus. Überraschenderweise zeigen die erfindungs-
gemäßen Verbindungen der Formel (I) erheblich stärkere insektizide Wirkung als nach Struktur und
Wirkprofil vergleichbare organische Nitroverbindungen, wie z. B. 2-Nitromethylen-2H-tetrahydro-1,3-thiazin.

Die Erfindung betrifft vorzugsweise Verbindungen der Formel (I), in welcher
n für Null steht und
35 R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl oder C₅-C₈-Alkyl, für C₃-C₆-Alkenyl oder
C₃-C₄-Alkynyl steht, oder für die Gruppierung -CH₂-R' steht, in welcher
R' für Phenyl [welches gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Methoxy oder C₁-C₂-Alkoxy-carbonyl
substituiert ist], Pyridyl [welches gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiert ist], Furyl, Thienyl
oder Thiazolyl [welche gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiert sind] steht,

40 in welcher weiter
R für die Gruppierung -CO-R² steht, in welcher
R² für C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₈-Alkenyl, Phenyl [welches gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl,
Trifluormethyl, Cyano, Nitro oder Methoxy substituiert ist] oder C₃-C₈-Alkoxy steht,

45 in welcher weiter
R für die Gruppierung -SO₂-R³ steht, in welcher
R³ für C₁-C₈-Alkyl [welches gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert ist] oder Phenyl
[welches gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Methyl, Trifluormethyl, Methoxy, Difluor-
methoxy, Trifluormethoxy und/oder C₁-C₂-Alkoxy-carbonyl ist] steht,

50 in welcher weiter
R für die Gruppierung

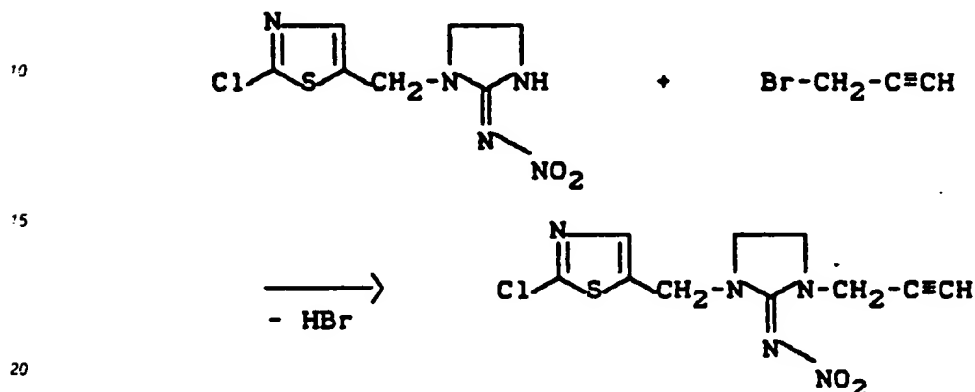


steht, in welcher

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht und

R⁴ und R⁵ für C₁-C₃-Alkyl stehen.

Verwendet man zur Durchführung des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens für die Verbindungen der Formel (I) als Ausgangsstoffe beispielsweise 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-imidazolidin und Propargylbromid, so kann die Reaktion dieser Verbindungen durch das folgende Formelschema skizziert werden:



Die beim erfindungsgemäßen Herstellungsverfahren als Ausgangsstoffe zu verwendenden 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel steht n vorzugsweise für Null. Als Ausgangsverbindung der Formel (II) wird somit 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-imidazolidin bevorzugt.

Die Ausgangsstoffe der Formel (II) sind bereits bekannt (vgl. EP-A 192 060).

Die weiter als Ausgangsstoffe zu verwendenden Halogenverbindungen sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel (III) steht R vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) vorzugsweise für R genannt wurden und X steht vorzugsweise für Chlor oder Brom.

Als Beispiele für die Ausgangsstoffe der Formel (III) seien genannt:

Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, sec-Butyl-, Pentyl-, Isopentyl-, sec-Pentyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Hexadecyl- und Octadecyl-chlorid bzw. -bromid, Allyl-, Crotyl- und Propargyl-chlorid bzw. -bromid, Benzyl-4-Fluor-benzyl-, 4-Chlor-benzyl-, 2-Chlor-benzyl- und 4-Methyl-benzyl-chlorid bzw. -bromid, 2-Chlor-5-chlormethyl-pyridin, 2-Chlor-5-chlormethyl-thiazol, Acetylchlorid, Propionsäure- und Buttersäure-chlorid, Pentansäure-, Hexansäure-, Octansäure-, Decansäure-, Dodecansäure-, Tetradecansäure-, Hexadecansäure- und Octadecansäure-chlorid, Acrylsäure- und Crotonsäure-chlorid, Benzoesäure, 4-Fluor-benzoesäure-, 4-Chlor-benzoesäure-, 4-Nitro-benzoesäure- und 4-Methylbenzoesäure-chlorid, Chlorameisensäure-propylester, -butylester, -pentylester, -hexylester, -heptylester und -octylester, Methan-, Ethan-, Chlormethan-, Trifluormethan-, Tetrafluorbutan- und Perfluoroctan-sulfonsäurechlorid, Benzol-, 2-Fluor-benzol-, 2-Chlor-benzol-, 4-Chlor-benzol-, 2,5-Dichlor-benzol-, 2-Brom-benzol-, 2-Cyano-benzol-, 2-Nitro-benzol-, 4-Nitro-benzol-, 2-Tri fluormethyl-benzol-, 2-Methyl-benzol-, 4-Methyl-benzol-, 2-Methoxy-benzol-, 2-Difluormethoxy-benzol-, 2-Trifluormethoxy-benzol-, 4-Trifluormethoxy-benzol-, 2-Methoxycarbonyl-benzol-, 4-Methoxycarbonyl-benzol- und 2-Ethoxycarbonyl-benzol-sulfonsäurechlorid, Phosphorsäurechlorid-dimethylester und -diethylester sowie Thiophosphorsäure-chlorid-dimethylester und -diethylester.

Die Ausgangsstoffe der Formel (III) sind bekannte chemische Verbindungen.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen der Formel (I) wird vorzugsweise unter Verwendung von Verdünnungsmitteln durchgeführt. Als Verdünnungsmittel kommen dabei praktisch alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören vorzugsweise aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petroether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, Ketone wie Aceton, Methyl-ethyl-, Methyl-isopropyl- und Methyl-isobutyl-eton, Ester wie Essigsäuremethylester und -ethylester, Nitrile wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Amide wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methyl-pyrrolidon sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylsulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren alle üblicherweise für derartige

Umsetzungen verwendbaren Säurebindemittel eingesetzt werden. Vorzugsweise in Frage kommen Alkalimetallhydride wie z. B. Natriumhydrid, Alkalimetallhydroxide, wie z. B. Natrium- und Kaliumhydroxid, Erdalkali-
hydroxide wie z. B. Calciumhydroxid, Alkalicarbonat und -alkoholate wie Natrium- und Kaliumcarbonat,
Natrium- und Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine,
beispielsweise Triethylamin, Trimethylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin, 1,5-Diazabicyclo-
[4.3.0]-non-5-en (DBN), 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]-undec-7-en (DBU) und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan
(DABCO).

Die Reaktionstemperaturen können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren in einem größeren Bereich
variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0 °C und 150 °C, vorzugsweise
bei Temperaturen zwischen 10 °C und 100 °C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Ausgangsstoffe der Formeln (II) und
(III) im allgemeinen in angenähert äquimolaren Mengen eingesetzt. Die Ausgangsstoffe werden im allgemei-
nen bei Raumtemperatur mit dem Säureakzeptor und dem Verdünnungsmittel vermischt und das
Reaktionsgemisch wird bei der angegebenen Reaktionstemperatur bis zum Ende der Umsetzung geführt.
Die Aufarbeitung kann nach üblichen Methoden durchgeführt werden.

Die Wirkstoffe eignen sich zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden und
Nematoden, insbesondere Insekten und Spinnentieren, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und
Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente
Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen
gehören:

- Aus der Ordnung der Isopoda z.B. *Oniscus asellus*, *Armadillidium vulgare*, *Porcellio scaber*.
- Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. *Blaniulus guttulatus*.
- 25 Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. *Geophilus carpophagus*, *Scutigera spec.*
- Aus der Ordnung der Symphyla z.B. *Scutigera immaculata*.
- Aus der Ordnung der Thysanura z.B. *Lepisma saccharina*.
- Aus der Ordnung der Collembola z.B. *Onychiurus armatus*.
- Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. *Blatta orientalis*, *Periplaneta americana*, *Leucophaea maderae*.
- 30 *Blattella germanica*, *Acheta domesticus*, *Gryllotalpa* spp., *Locusta migratoria migratoroides*, *Melanoplus*
differentialis, *Schistocerca gregaria*.
- Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. *Forficula auricularia*.
- Aus der Ordnung der Isoptera z.B. *Reticulitermes* spp..
- Aus der Ordnung der Anoplura z.B. *Phylloxera vastatrix*, *Pemphigus* spp., *Pediculus humanus corporis*.
- 35 *Haematopinus* spp., *Linognathus* spp.
- Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. *Trichodectes* spp., *Damalinea* spp.
- Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. *Hercinothrips femoralis*, *Thrips tabaci*.
- Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. *Eurygaster* spp., *Dysdercus intermedius*, *Piesma quadrata*, *Cimex*
lectularius, *Rhodnius prolixus*, *Triatoma* spp.
- 40 Aus der Ordnung der Homoptera z.B. *Aleurodes brassicae*, *Bemisia tabaci*, *Trialeurodes vaporariorum*,
Aphis gossypii, *Brevicoryne brassicae*, *Cryptomyzus ribis*, *Aphis fabae*, *Doralis pomi*, *Eriosoma lanigerum*,
Hyalopterus arundinis, *Macrosiphum avenae*, *Myzus* spp., *Phorodon humuli*, *Rhopalosiphum padi*, *Empo-*
asca spp., *Euscelis bilobatus*, *Nephotettix cincticeps*, *Lecanium corni*, *Saissetia oleae*, *Laodelphax striatellus*,
Nilaparvata lugens, *Aonidiella aurantii*, *Aspidiotus hederarum*, *Pseudococcus* spp., *Psylla* spp.
- 45 Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. *Pectinophora gossypiella*, *Bupalus piniarius*, *Cheimatobia brumata*,
Lithocolletis blancardella, *Hyponomeuta padella*, *Plutella maculipennis*, *Malacosoma neustria*, *Euproctis*
chrysorrhoea, *Lymantria* spp., *Bucculatrix thurberiella*, *Phyllocnistis citrella*, *Agrotis* spp., *Euxoa* spp., *Feltia*
spp., *Earias insulana*, *Heliothis* spp., *Spodoptera exigua*, *Mamestra brassicae*, *Panolis flammea*, *Prodenia*
litura, *Spodoptera* spp., *Trichoplusia ni*, *Carpocapsa pomonella*, *Pieris* spp., *Chilo* spp., *Pyrausta nubilalis*.
- 50 *Ephestia kuehniella*, *Galleria mellonella*, *Tineola bisselliella*, *Tinea pellionella*, *Hofmannophila pseudospretella*,
Cacoecia podana, *Capua reticulana*, *Choristoneura fumiferana*, *Clysia ambiguella*, *Homona magnanima*, *Tortrix viridana*.
- Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. *Anobium punctatum*, *Rhizophorthera dominica*, *Acanthoscelides obtectus*,
Acanthoscelides obtectus, *Hylotrupes bajulus*, *Agelastica alni*, *Leptinotarsa decemlineata*, *Phaedon cochle-*
nae, *Diabrotica* spp., *Psylliodes chrysoccephala*, *Epilachna varivestis*, *Atomaria* spp., *Oryzaephilus surin-*
mensis, *Anthonomus* spp., *Sitophilus* spp., *Otiorrhynchus sulcatus*, *Cosmopolites sordidus*, *Ceuthorrhyn-*
chus assimilis, *Hypera postica*, *Dermestes* spp., *Trogoderma* spp., *Anthrenus* spp., *Attagenus* spp., *Lyctus*
spp., *Meligethes aeneus*, *Ptinus* spp., *Niptus hololeucus*, *Gibbium psyllioides*, *Tribolium* spp., *Tenebrio*

- molitor, Agriotes spp., Conoderus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solstitialis, Costelytra zealandica.
- Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.
- 5 Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomya spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.
- 10 Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp.
- Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.
- Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Eriophyes rnbis, Phyllocoptura oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa.
- 15 Panonychus spp., Tetranychus spp.
- Zu den pflanzenparasitären Nematoden gehören Pratylenchus spp., Radopholus similis, Ditylenchus dipsaci, Tylenchulus semipenetrans, Heterodera spp., Meloidogyne spp., Aphelenchoides spp., Longidorus spp., Xiphinema spp., Trichodorus spp..
- 20 Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe der Formel (I) zeichnen sich durch hervorragende insektizide Wirksamkeit aus. Sie zeigen insbesondere beim Einsatz als Blatinsektizide und Bodeninsektizide hervorragende Wirkung, gegen z. B. gegen Reiszikaden (z. B. Nephotettix cincticeps), gegen Blattläuse (z. B. Myzus persicae) und gegen Käferlarven (z. B. Phaenon cochleariae).
- Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe der Formel (I) eignen sich auch zur Bekämpfung von Arthropoden.
- 25 die landwirtschaftliche Nutztiere, wie z.B. Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Esel, Kamele, Büffel, Kaninchen, Hühner, Puten, Enten, Gänse, Bienen, sonstige Haustiere wie z.B. Hunde, Katzen, Stubenvögel, Aquarienfische sowie sog. Versuchstiere, wie z.B. Hamster, Meerschweinchen, Ratten und Mäuse befallen. Durch die Bekämpfung dieser Arthropoden sollen Todesfälle und Leistungsminderungen (bei Fleisch, Milch, Wolle, Häuten, Eiern, Honig usw.) vermindert werden, so daß durch den Einsatz der erfindungsgemäßen
- 30 Wirkstoffe eine wirtschaftlichere und einfachere Tierhaltung möglich ist.
- Die Anwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geschieht im Veterinärsektor in bekannter Weise durch enterale Verabreichung in Form von beispielsweise Tabletten, Kapseln, Tränken, Drenchen, Granulaten, Pasten, Boli, des feed-through-Verfahrens, von Zäpfchen, durch parenterale Verabreichung, wie zum Beispiel durch Injektionen (intramuskulär, subcutan, intravenös, intraperitoneal u.a.), Implantate, durch nasale
- 35 Applikation, durch dermale Anwendung in Form beispielsweise des Tauchens oder Badens (Dippen), Sprühens, (Spray), Aufgießens (Pour-on und Spot-on), des Waschens, des Einpuderns sowie mit Hilfe von wirkstoffhaltigen Formkörpern, wie Halsbändern, Ohrmarken, Schwanzmarken, Gliedmaßenbändern, Halftern, Markierungsvorrichtungen usw..
- Die Wirkstoffe können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in übliche Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.
- Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit
- 45 Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkyl-naphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfractionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methyl-ethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche
- 50 Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse

Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate: als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Ge steine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier und oder -

5 schaum erzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von

15 Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die Wirkstoffe können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen.

20 Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a..

Die Wirkstoffe können ferner in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wirkung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetzte Synergist selbst aktiv wirksam sein muß.

25

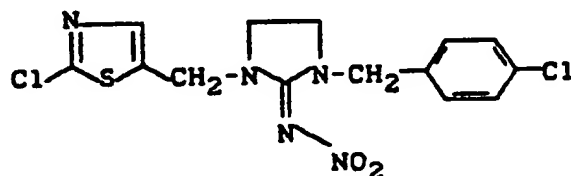
Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen.

30 Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffe durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus.

35 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1



Eine Mischung aus 3,1 g (0,012 Mol) 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-imidazolidin, 1,9 g (0,012 Mol) 4-Chlor-benzylchlorid, 1,6 g (0,012 Mol) Kaliumcarbonat und 50 ml Acetonitril wird unter Rühren vier Stunden lang zum Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird filtriert und vom Filtrat wird das Lösungsmittel im Wasserstrahlvakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird mit 50 ml Diethylether verrührt und das kristallin angefallene Produkt durch Absaugen isoliert.

50

Man erhält 3,65 g (79 % der Theorie) 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-3-(4-chlor-benzyl)-imidazolidin vom Schmelzpunkt 96 °C.

55

Analog Beispiel 1 und entsprechend der allgemeinen Beschreibung des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens können die in der nachstehenden Tabelle aufgeführten Verbindungen der Formel (I) hergestellt werden.

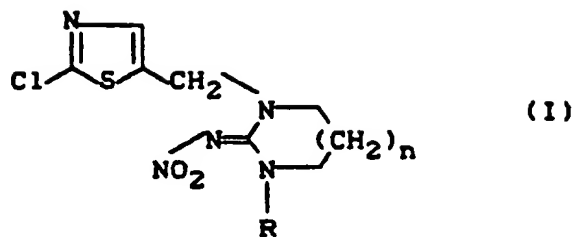
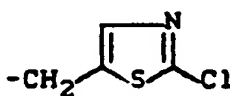
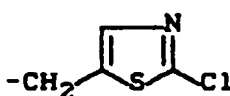
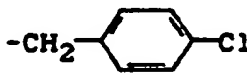


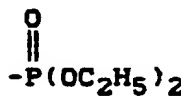


Tabelle: Weitere Beispiele für Verbindungen der Formel (I)

Beispiel Nr.	n	-R	Schmelzpunkt (°C)
2	0		90
3	1		
4	0	$-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	(*)
5	1	$-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	
6	1		
7	0		165
8	1		
9	0	$-\text{SO}_2-\text{CH}_3$	163
10	1	$-\text{SO}_2-\text{CH}_3$	
11	0	$-\text{CO}-\text{CH}_3$	124
12	1	$-\text{CO}-\text{CH}_3$	
13	0		103

(*)

$\delta_{\text{CH}_2} : 4,62$  $^1\text{H-NMR-Signal für Cl-CH}_2\text{-S-CH}_2\text{-N}$

Tabelle - Fortsetzung

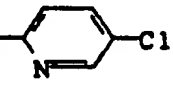


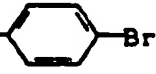
Beispiel Nr.	n	-R	Schmelzpunkt (°C)
14	1	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ -\text{P}(\text{OC}_2\text{H}_5)_2 \end{array}$	
15	0	$-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{10}-\text{CH}_3$	101
16	1	$-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{10}-\text{CH}_3$	
17	0	$-(\text{CH}_2)_{11}-\text{CH}_3$	124
18	1	$-(\text{CH}_2)_{11}-\text{CH}_3$	
19	0	$-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{16}-\text{CH}_3$	102
20	1	$-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{16}-\text{CH}_3$	
21	0	$-\text{COO}-(\text{CH}_2)_7-\text{CH}_3$	73
22	1	$-\text{COO}-(\text{CH}_2)_7-\text{CH}_3$	
23	0	$-\text{CH}_2-\text{C}\equiv\text{CH}$	
24	1	$-\text{CH}_2-\text{C}\equiv\text{CH}$	
25	0	$-\text{CH}_2-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Cl}$ 	
26	0	$-\text{CH}_2-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Cl}$ 	
27	0	$-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_3$	
28	0	$-\text{CO}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{F}$ 	
29	0	$-\text{CO}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Br}$ 	

Tabelle - Fortsetzung

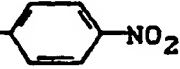
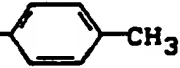
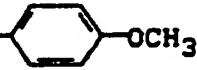
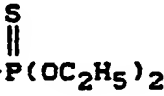
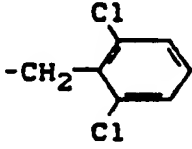
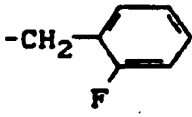
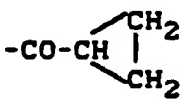
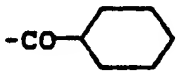
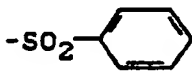
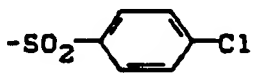

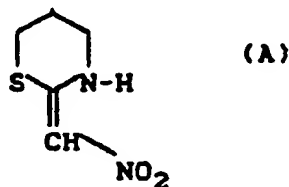
Beispiel Nr.	n	-R	Schmelzpunkt (°C)
30	0		
31	0		
32	0		
33	0	-SO ₂ -C ₄ H ₉	
34	0	-SO ₂ -CH ₂ Cl	
35	0	-SO ₂ CF ₃	
36	0	-CO-CH(CH ₃) ₂	
37	0	-CO-C ₄ H ₉	
38	0		
39	0	-CH ₃	
40	0	-C ₂ H ₅	
41	0	-CH(CH ₃) ₂	
42	0	-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
43	0	-C ₅ H ₁₁	
44	0	-C ₆ H ₁₃	
45	0	-COOC ₄ H ₉	

Tabelle - Fortsetzung

Beispiel Nr.	n	-R	Schmelzpunkt (°C)
46	0		
47	0		
48	0		
49	0		
50	0		
51	0		
52	0		

Verwendungsbeispiele

In den nachfolgenden Verwendungsbeispielen wird die nachstehend angegebene Verbindung als Vergleichssubstanz eingesetzt:



2-Nitromethylen-2H-tetrahydro-1,3-thiazin
(vgl. US-PS 3 993 648).

Beispiel A

Nephotettix-Test Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

5

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Reiskeimlinge (*Oryza sativa*) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit der Grünen Reizikade (*Nephotettix cincticeps*) besetzt, solange die Keimlinge noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Zikaden abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Zikaden abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z. B. die gemäß den Herstellungsbeispielen (1), (4), (2), (7), (11), (13), (15) und (21) erhaltenen Verbindungen bei einer Wirkstoffkonzentration von 0.0001 % eine Wirkung von 70 % - 100 % nach 6 Tagen, während die Vergleichssubstanz (A) nur eine Wirkung von 20 % zeigt.

20 Beispiel B

Myzus-Test Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

25 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (*Brassica oleracea*), die stark von der Pfirsichblattlaus (*Myzus persicae*) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

30 Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Blattläuse abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Blattläuse abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z. B. die gemäß den Herstellungsbeispielen (1), (2), (4), (11) und (13) erhaltenen Verbindungen bei einer Wirkstoffkonzentration von 0.001 % nach einem Tag eine Wirkung von 60 % - 90 %, während die Vergleichssubstanz (A) nur eine Wirkung von 10 % zeigt.

35

Beispiel C

40 Grenzkonzentrations-Test : Wurzelsystemische Wirkung Testinsekt: *Phaedon cochleariae*-Larven

Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

45 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (= mg/l) angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe und bepflanzt diese mit Kohl (*Brassica oleracea*). Der Wirkstoff kann so von den Pflanzenwurzeln aus dem Boden aufgenommen und in die Blätter transportiert werden.

50 Für den Nachweis des wurzelsystemischen Effektes werden nach 7 Tagen ausschließlich die Blätter mit den obengenannten Testtieren besetzt. Nach weiteren 2 Tagen erfolgt die Auswertung durch Zählen oder Schätzen der toten Tiere. Aus den Abtötungszahlen wird die wurzelsystemische Wirkung des Wirkstoffs abgeleitet. Sie ist 100 %, wenn alle Testtiere abgetötet sind und 0 %, wenn noch genau so viele Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

55

Bei diesem Test ziehen z. B. die gemäß den Herstellungsbeispielen (1), (2), (4), (7), (11), (13), (15) und (17) erhaltenen Verbindungen bei einer Wirkstoffkonzentration von 20 ppm eine Wirkung von 100 %, während die Vergleichssubstanz (A) keine nachweisbare Wirkung zeigt.

5

Beispiel D

Grenzkonzentrations-Test Wurzelsystemische Wirkung Testinsekt: *Myzus persicae*

10 Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (= mg/l) angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe und bepflanzt diese mit Kohl (*Brassica oleracea*). Der Wirkstoff kann so von den Pflanzenwurzeln aus dem Boden aufgenommen und in die Blätter transportiert werden.

Für den Nachweis des wurzelsystemischen Effektes werden nach 7 Tagen ausschließlich die Blätter mit den obengenannten Testtieren besetzt. Nach weiteren 2 Tagen erfolgt die Auswertung durch Zählen oder Schätzen der toten Tiere. Aus den Abtötungszahlen wird die wurzel systemische Wirkung des Wirkstoffs abgeleitet. Sie ist 100 %, wenn alle Testtiere abgetötet sind und 0 %, wenn noch genau so viele Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

Bei diesem Test zeigen z. B. die gemäß den Herstellungsbeispielen (1), (2), (4), (7), (9), (11), (13), (15), (17) und (19) erhaltenen Verbindungen bei einer Wirkstoffkonzentration von 20 ppm eine Wirkung von 100 %, während die Vergleichssubstanz (A) keine nachweisbare Wirkung zeigt.

30

Beispiel E

Test mit *Lucilia cuprina* resistent-Larven Emulgator: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

35 35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Gewichtsteilen des oben angegebenen Gemisches und verdünnt das so erhaltene Konzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.

40 Etwa 20 *Lucilia cuprina* res.-Larven werden in ein Teströhrchen gebracht, welches ca. 1 cm³ Pferdefleisch und 0,5 ml der Wirkstoffzubereitung enthält. Nach 24 Stunden wird der Abtötungsgrad bestimmt.

Bei diesem Test zeigen z. B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: (1), (2), (4), (7), (9), (11), (15), (19) und (21).

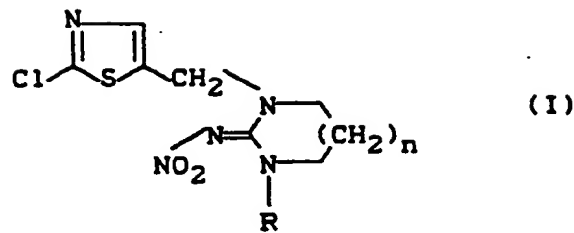
45

Ansprüche

1. 3-substituierte 1-(2-Chlorthiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der allgemeinen Formel (I)

50

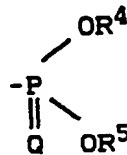
55



in welcher

n für die Zahlen 0 oder 1 steht und

R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, C₅-C₂₀-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₂₀-Alkynyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R', -COR², -S(O)_m-R².



steht, wobei

R' für jeweils einen gegebenenfalls substituierten Rest der Reihe Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Thiadiazolyl steht,

R² für Methyl steht - mit der Maßgabe, daß dann n für 0 steht

oder für gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkyl, gegebenenfalls substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₀-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für Methoxy, C₃-C₂₀-Alkoxy, Benzyloxy oder Phenoxy steht.

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

R³ für gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht und

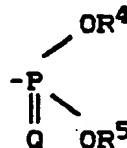
R⁴ und R⁵ für C₁-C₄-Alkyl stehen.

2. 3-substituierte 1-(2-Chlorthiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel (I) gemäß Anspruch 1),

in welcher

n für die Zahlen 0 oder 1 steht,

R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, C₅-C₂₀-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₂₀-Alkynyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R', -COR², -S(O)_m-R².



steht, wobei

R' für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiertes Phenyl,

gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiertes Pyridyl oder für einen gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl substituierten Rest der Reihe Furyl, Thienyl, Thiazolyl und Thiadiazolyl steht,

R² für Methyl steht - mit der Maßgabe, daß dann n für 0 steht - oder für gegebenenfalls durch Halogen,

Cyano, C₁-C₄-Alkoxy substituiertes C₂-C₂₀-Alkyl, gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl substituiertes C₃-C₆-Cycloalkyl, gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₂-C₂₀-Alkenyl, gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiertes Phenyl, Methoxy, C₃-C₂₀-Alkoxy, Benzyloxy oder Phenoxy steht,

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

R³ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₂-Alkyl oder für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiertes Phenyl steht.
Q für Sauerstoff oder Schwefel steht.

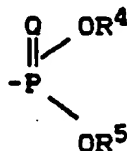
⁵ R¹ und R² für C₁-C₄-Alkyl stehen.

3. 3-substituierte 1-(2-Chlorthiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel (I) gemäß Anspruch 1).

in welcher

n für Null steht und

¹⁰ R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec.-Butyl, C₅-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₄-Alkynyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R', -SO₂-R³ oder



20 steht, wobei

R' für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Methoxy oder C₁-C₂-Alkoxycarbonyl substituiertes Phenyl, gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiertes Pyridyl, gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiertes Furyl, gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiertes Thienyl oder gegebenenfalls durch Chlor oder Methyl substituiertes Thiazolyl steht,

R² für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Methoxy substituierte Reste der Reihe C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₈-Alkenyl, Phenyl steht oder für C₃-C₈-Alkoxy steht.

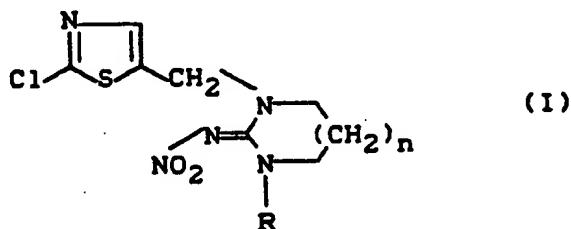
R³ für gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₂-Alkyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Methyl, Trifluormethyl, Methoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, C₁-C₂-Alkoxy-carbonyl substituiertes Phenyl steht.

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht.

und

R⁴ und R⁵ für C₁-C₃-Alkyl stehen.

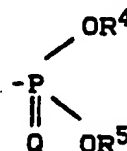
4. Verfahren zur Herstellung von 3-substituierten 1-(2-Chlorthiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diaza-
cycloalkanen der allgemeinen Formel (I)



in welcher

n für die Zahlen 0 oder 1 steht und

50 R für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, C₅-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₇-Alkenyl, C₃-C₁₇-Alkynyl oder für eine der Gruppierungen -CH₂-R¹, -COR², -S(O)_m-R³.



steht, wobei

R¹ für jeweils einen gegebenenfalls substituierten Rest der Reihe Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Thiadiazolyl steht,

R² für Methyl steht - mit der Maßgabe, daß dann n für 0 steht

oder für gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₅-Alkyl, gegebenenfalls substituiertes C₃-C₅-Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes C₂-C₂₅-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, für Methoxy, C₃-C₂₅-Alkoxy, Benzyloxy oder Phenoxy steht,

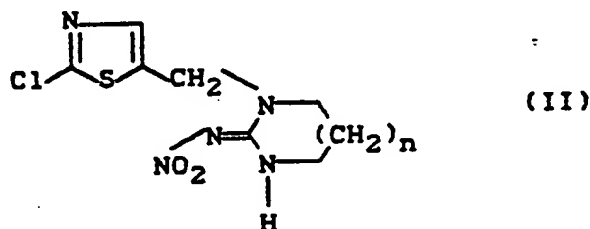
m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

R³ für gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₅-Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht,

Q für Sauerstoff oder Schwefel steht und

R⁴ und R⁵ für C₁-C₄-Alkyl stehen,

dadurch gekennzeichnet, daß man 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-nitroimino-1,3-diazacyclo-alkane der allgemeinen Formel (II)



in welcher

n die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Halogenverbindungen der allgemeinen Formel (III)

X - R (III)

in welcher

R die oben angegebene Bedeutung hat und

X für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umgesetzt.

5. Schädlingsbekämpfungsmittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 3-substituierten 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkan der Formel (I).

6. Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man 3-substituierte 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel (I) auf tierische Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.

7. Verwendung von 3-substituierten 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkanen der Formel (I) zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen.

8. Verfahren zur Herstellung von Mitteln gegen tierische Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man 3-substituierte 1-(2-Chlor-thiazol-5-yl-methyl)-2-nitroimino-1,3-diazacycloalkane der Formel (I) mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 88 10 5053

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
D, X	EP-A-0 192 060 (NIHON TOKUSHU NOYAKU SEIZO K.K.) * Ansprüche * -----	1-8	C 07 D 417/06 C 07 D 417/14 C 07 F 9/65 A 01 N 43/78 A 01 N 57/32
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
			C 07 D 417/00 C 07 F 9/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchesort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 12-07-1988	Prüfer HENRY J.C.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			